Also published as:

3 JP63020264 (B)

📆 JP1484873 (C)

RESIN SOLUTION

Publication number: JP56125446 (A)

Publication date:

1981-10-01

Inventor(s):

KOBAYASHI KOUICHI; MATSUSHIRO KEIZOU; HATSUTORI

MITSUHIRO

Applicant(s):

NIPPON SYNTHETIC CHEM IND

Classification:
- international:

C08F8/00; C08F8/14; C08F8/28; C08F8/30; C08F8/32;

C08K5/07; C08K5/17; C08L29/00; C08L29/04; C09D129/04; C09J129/04; C08F8/00; C08K5/00; C08L29/00; C09D129/00; C09J129/00; (IPC1-7): C08F8/00; C08K5/07; C08L29/04;

C09D3/74; C09J3/14

- European:

Application number: JP19800028618 19800306 **Priority number(s):** JP19800028618 19800306

Abstract of JP 56125446 (A)

PURPOSE:To stabilize a resin soln. produced with time and to improve water resistance of a film, by blending a crosslinking agent and a beta-diketone with an acetoacetic ester group-contg. PVA resin soln. CONSTITUTION:Appropriate amounts of a crosslinking agent and a beta-diketone are blended with a soln. of an acetoacetic ester group-contg. PVA resin resulting from the reaction of a PVA resin with a diketene, acetoacetic acid or an acetoacetic ester. The resulting resin soln. is stable, exhibits little change in viscosity with time and produces a film having excellent water resistance when a solvent is removed by air drying or forced drying. Thus, this resin soln. is suitable for use in plywood, exterior coating vehicle, etc. for which water resistance is required.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩ 公開特許公報(A)

昭56—125446

識別記号	庁内整理番号	④公開 昭和56年(1981)10月1日	
	7823—4 J		
	6946—4 J	発明の数 1	
CAM	6911—4 J	審査請求 未請求	
	7455—4 J		
	7016—4 J	(全 3 頁)	
		7823—4 J 6946—4 J C A M 6911—4 J 7455—4 J	7823-4 J 6946-4 J 発明の数 1 C A M 6911-4 J 審査請求 未請求 7455-4 J

64樹脂溶液

②特 願 昭55-28618

②出 願 昭55(1980)3月6日

⑩発 明 者 小林孝一

茨木市新郡山2丁目15番306号

⑫発 明 者 松代敬三

芦屋市山芦屋町65-8

⑫発 明 者 服部光弘

宝塚市中山荘園1-7

⑪出 願 人 日本合成化学工業株式会社

大阪市北区野崎町9番6号

明 鍜 書

1発明の名称

樹脂溶液

2 特許請求の範囲

アセト酢酸エステル基含有ポリピニルアルコール系樹脂、架構剤及び B - ジケトン類を含む樹脂溶液。

3 発明の詳細な説明

本発明は安定性に優れたアセト酢酸エステル基合有ポリビニルアルコール系樹脂(以後AA化PVA 系樹脂と略配する)溶液に観する。

水幣性樹脂は耐水性のないものが殆んどであるが、目的、用途によっては耐水性が要求され、そのため種々の架橋性成分の導入、架橋剤の添加、などの耐水化手段、方法が採用されている。例えばポリビニルアルコールは接着剤、塗料、フイルム、など広汎な用途を有し、有用なものであるが耐水性に乏しく、その解決方法のひとつとしてア

セト酢酸エステル基を導入し、これにホルムアルデヒド、尿素又はメラミンーホルムアルデヒド樹脂、などの架橋剤を加えて耐水化がはかられている。

しかしながらこのAA化PVA系樹脂溶液に架橋剤を加えたものは、耐水性に優れた被膜を形成するという長所を有する反面、経時的に粘度が増大するため使用に不便であるとか、長期間保存するとゲル化して使用出来なくなるというような安定性に関した大きな欠点を有している。

しかして本発明者らはかかる欠点を解決すべく 鋭意検討を加えた結果、 A A 化 P V A 系樹脂溶液 に架橋剤が配合されたものでも、さらに β ージケ トン類を配合するとその樹脂溶液は経時的に安定 であり、かつこれから得られた被膜は優れた耐水 性を保持するという驚くべき効果を見い出し、本 発明を完成するにいたった。

本発明における A A 化 P V A 系 樹脂 とは、PVA 系樹脂にジケテン、アセト酢酸、アセト酢酸エス テル、などを反応させて得られるものである。ジ

特開昭56-125446(2)

ケテンによってAA化する場合は、酢酸中にPVA 系樹脂を分散させ、これにジケテンを添加する、 ジメチルホルムアミド、ジオキサン、などの溶媒 にPVA系樹脂を予め溶解させておき、これにジ ケテンを添加する、などの公知の方法、さらに PVA系樹脂にジケテンを直接々触させて反応する方法がある。

AA化PVA系樹脂に用いるPVA系樹脂は、ポリ酢酸ビニルをケン化して得られたPVA(重合度200~3000、ケン化度30~100モル%)、その誘導体、さらに酢酸ビニルと共重合性を有する単量体との共重合体ケン化物である。

該単量体としては、(無水)マレイン酸、フマール酸、クロトン酸、イタコン酸、(メタ)アクリル酸、などの不飽和カルボン酸及びそのエステル類、エチレン、プロピレン、などのαーオレフィン、(メタ)アリルスルホン酸(ソーダ)、スルホン酸ソーダ(モノアルキルマレート)、ジスルホン酸ソーダアルキルマレート、Nーメチロールアクリルアミド、アクリルアミドアルキルスルホン酸

ルムアルデヒド樹脂なかでもアルキル化メチロールメラミンが好ましく、さらにナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム、アルミニウム、などのアルカリ金属又はアルカリ土類金属の塩及びその酸化物があげられるが、なかでもジアルデヒド類、特にグリオキザールが好ましい。

これら架橋利の配合量はAA化PVA系樹脂のAA化度との対応によって定まるので、耐水性との関係をも考慮してAA化度を基準として適宜適量を用いる。架橋剤がジアルデヒド類の場合は、AA化PVA系樹脂100重量部の範囲が適当である。

本発明におけるβージケトン類としてはアセト 酢酸エステル、アセチルアセトン、マロン酸、マ ロン酸エステル、などがあげられるが好ましくは アセチルアセトンであり、これらは単独又は2種 以上併用される。これらβージケトン類の配合量 は特に制限はなく、AA化PVAのAA化度、架 橋刹の種類、量を考慮して適宜適量を用いる。 アルカリ塩、N-ビニルピロリドン、N-ビニルピロリドン誘導体、などがあげられるれら一種又は二種以上併用される。

前記のようにして得られたAA化PVA系樹脂のうち本発明において用いるものは、アセト酢酸エステル基含量(以後AA化度と略配する)が0.1 モル%以上であれば特に制限はなく、0.1 モル%未満では樹脂の耐水性が不充分で不適当である。しかし樹脂水溶液として用いる場合には、AA化度0.1~40モル%の範囲のものが適当である。

本発明における架橋朝としては、ホルムアルデ ヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアルデヒド、 ブチルアルデヒド、などのモノアルデヒド類、グ リオキザール、マロンジアルデヒド、スクシンジ アルデヒド、グルタルジアルデヒド、マレインジ アルデヒド、フタルアルデヒド、などのジアルデ ヒド類、なかでもグリオキザールが好ましくアル キル化メチロール尿素、アルキル化メチロールメ ラミン、アセトグアナミン、ベンゾグアナミンと ホルムアルデヒドとの縮合物、などのアミノーホ

本発明の樹脂溶液は粘度の経時変化が少なく且
つ安定であるから、可使時間の制限はなく、これを接着剤、塗料、などとして使用して樹脂溶液の溶媒が乾燥(自然乾燥、強制乾燥何れでも、液溶液を用いてキャステングによってフィルムを製造する場合は、樹脂溶液の溶媒が乾燥除去するくは加熱乾燥によってβージケトン類を除去するけれるにつれて形成されたフィルムは耐水化の優れたフィルムが即座に得られる。

接着剤、パインダー、輸料用ビヒクル、フイルム、シートなど従来水溶性樹脂が使用されていた用途において、本発明の樹脂溶液が使用出来ることは含うに及ばず、さらに高度の耐水性が要求される合板用、外装塗料ビヒクル、耐水ダルボール接着剤、などの用途分野において一層好適なものである。

次に実施例によって本発明を具体的に説明する。 尚例中「部」、「%」とあるのはことわりのない 限り質量基準である。

特開昭56-125446(3)

実施例

重合度1700、ケン化度88モル%のポリピールアルコールを用いて得られたAA化度6モル%のAA化PVA200部、水160部、及び40%濃度のグリオキザール25部を添加し樹脂溶液を翻製した。これにさらにアセチルアセトン180部を加え、30℃での粘度の経時変化を測定したところ、アセチルアセトン級加速後の粘度は270cps、3日後の粘度は630cps、それ以降は粘度変化は認められなかった。一週間経過後この溶液を用いて流延し、厚さ100μのフィルムを作り105℃で1時間乾燥した。このフィルムは80℃の熱水中に1時間浸漬しても溶解しなかった。

実施例2

実施例 1 で用いた A A 化 P V A 2 0 0 部、水 1 6 2 0 部、及びメチルメチロールメラミン(住 友化学製 M - 3 0 W 濃度 7 5 %) 5 0 部を添加し 樹脂溶液を調製した。これにさらにアセチルアセ トン 1 8 0 部を加え、 4 0 ℃での粘度の経時変化 を調定したところ、アセチルアセトン抵加直後の粘度は1470cpsであったが1日後、3日後、5日後の粘度は610、620、640cpsと変化が少なかった。一週間経過後この溶液を用いて流送し、100gのフイルムを作り105℃で1時間乾燥した。このフイルムは80℃の無水中に1時間浸漬しても溶解しなかった。

対照例1

実施例1におけるAA化PVAとグリオキザールと水からなる樹脂水溶液(アセチルアセトンが 添加されていないもの)は、鯛製直後の粘度は 300cpsであったが、3時間後にはゲル化して しまった。

対照例2

実施例 2 における A A 化 P V A とメチロールメ ラミンと水からなる樹脂水溶液(アセチルアセト ンが添加されていないもの)は鋼製直後の粘度は 1 5 4 0 c p sであったが、1 日後には完全にゲル 化した。

特許出願人 日本合成化学工業株式会社